SciFinder

Bibliographic Information

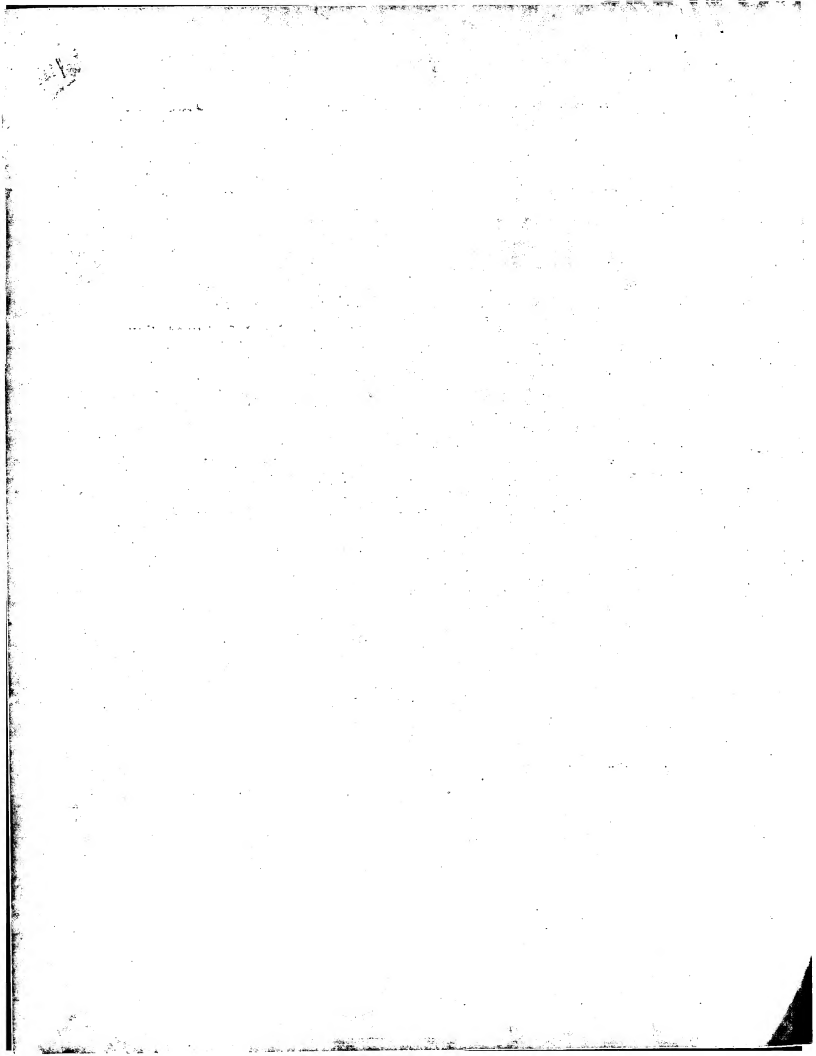
Improvement of the fluidity of polyurethane elastomers. Werner, Frank; Bittner, Gerhard; Rombrecht, Hans Malte; Hackl, Christa. (BASF A.-G., Fed. Rep. Ger.). Ger. Offen. (1983), 15 pp. CODEN: GWXXBX DE 3132760 A1 19830303 Patent written in German. Application: DE 81-3132760 19810819. CAN 98:180893 AN 1983:180893 CAPLUS (Copyright 2003 ACS on SciFinder (R))

Patent Family Information

<u>Patent No.</u>		Kind	<u>Date</u>	<u>Application No.</u>	<u>Date</u>
DE 3132760		A1	19830303	DE 1981-3132760	19810819
Priority Application DE 1981-3132760	126		19810819	,	

Abstract

The flow of thermoplastic urethane rubbers with mol. wt. >30,000 is improved by heating them with 0.01-10% alcs. and/or amines at 150-230° and shear rate 10-2000/s for 0.1-20 min. Thus, a polyurethane [30662-91-0] rubber (from butanediol-hexanediol-adipic acid polyester, 1,4-butanediol, and MDI) kneaded with 0.5% C18H37OH [112-92-5] at 190° and shear rate 55/s for 2.5 min had melt viscosity 3400 Pa-s at 190°, compared with 4500 when the alc. was omitted.



® BUNDESREPUBLIK

DEUTSCHLAND

[®] Off nl gungsschrift [®] DE 3132760 A1

(5) Int. Cl. ³:

C 08 G 18/82

C 08 K 5/05 C 08 K 5/17 C 08 L 75/04



DEUTSCHES PATENTAMT ② Aktenzeichen:

2 Anmeldeteg:

(3) Offenlegungstag:

19. 8.81 _ 3. 3.83

P 31 32 760.5

(7) Anmelder:

BASF AG, 6700 Ludwigshafen, DE



Werner, Frank, Dipl.-Chem. Dr., 6730 Neustadt, DE; Bittner, Gerhard, Dipl.-Chem. Dr., 2840 Diepholz, DE; Rombrecht, Hans Malte, Dipl.-Chem. Dr., 2844 Quernheim, DE; Hackl, Christa, 4515 Bad Essen, DE



Verfahren zur Verbesserung der Fließfähigkeit von Polyurethan-Elastomeren

Zur Verbesserung der Fließfähigkeit werden thermoplastisch verarbeitbare Polyurethan-Elastomere mit Molekulargewichten von größer als 30000 bei Temperaturen von 150 bis 230° C und Schergeschwindigkeiten von 10 bis 2000 sek⁻¹ 0,1 bis 20 Minuten lang mit Alkoholen Mono- und/oder. Diaminen in Mengen von 0,01 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Polyurethan-Elastomeren, behandelt. (31 32 760)

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Verbesserung der Fließfähigkeit von Polyurethan-Elastomeren, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man
 thermoplastisch verarbeitbare Polyurethan-Elastomere
 mit Molekulargewichten von 30 000 bis 500 000 bei Temperaturen von 150° bis 230°C und Schergeschwindigkeiten
 von 10 bis 2000 sek 0,1 bis 20 Minuten lang mit
 Alkoholen, Mono- und/oder Diaminen behandelt.
- Verfahren nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man die Alkohole, Mono- und/oder Diamine in Mengen von 0,01 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Polyurethan-Elastomeren verwendet.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, <u>daß</u>
 man als Alkohole primäre Alkohole mit 1 bis 30 C-Atomen
 verwendet.
- 20 4. Verfahren nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man als Monoamine primäre und/oder sekundäre Monoamine mit 1 bis 30 C-Atomen verwendet.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß
 man als Monoamin Octadecylamin verwendet.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man die thermoplastisch verarbeitbaren Polyurethan-Elastomeren in einem Extruder bei einer Schergeschwindigkeit von 10 bis 300 sek behandelt.

0.2. 0050/035351

BASF Aktiengesellschaft

-2.

Verfahren zur Verbesserung der Fließfähigkeit von Polyurethan-Elastomeren

Die Herstellung von thermoplastisch verarbeitbaren Polyurethan-Elastomeren aus höhermolekularen Hydroxylgruppen enthaltenden Verbindungen, organischen Diisocyanaten und Kettenverlängerern ist bekannt. Je nach der Beschaffenheit der höhermolekularen Hydroxylverbindungen, der Diisocyanate und der Kettenverlängerer und je nach den angewandten Mengenverhältnissen werden Polyurethan-Kunst-10 stoffe mit unterschiedlichem Eigenschaftsbild erhalten. Thermoplastisch verarbeitbare Polyurethan-Elastomere können durch Spritzgießen, Extrudieren und Kalandrieren in eine endgültige Form gebracht werden. Dabei können Schwierigkeiten bei der Herstellung von großen Formkörpern mit komplizierten Konturen und langen Fließwegen auftreten, da die hohe Viskosität und begrenzte Fließfähigkeit der Elastomerschmelze die vollständige Ausfüllung der Form behindert. Wird versucht, durch höhere Verarbeitungstemperatur eine niedrigere Viskosität der 20 Schmelze zu erreichen, so treten Zersetzungserscheinungen des Materials auf.

Es ist sehr schwierig, im Produktionsmaßstab reproduzierbare Polyurethan-Elastomere mit gleichförmigen physikalischen Eigenschaften zu erzeugen, wenn die Ausgangsverbindungen für die Polyurethansynthese in etwa äquimolarem
Verhältnis umgesetzt werden müssen, d.h. bei einem
NCO/OH-Verhältnis von 0,95: 1 bis 1,10: 1. Die Ursache
für die mangelnde Reproduzierbarkeit der Eigenschaften von
Polyurethanen liegt in einer Anzahl von möglichen Nebenreaktionen, welche von schwer zu kontrollierenden Parametern
abhängen. Der wichtigste Parameter ist das NCO/OH-Verhältnis. Schon eine geringe Änderung im NCO/OH-Verhältnis

-2-

O.Z. 0050/035351

führt zu großen Änderungen in den rheologischen Eigenschaften, wie Molekulargewicht und Schmelzeviskosität.

Um Polyurethan-Elastomere mit einheitlichen und reproduzierbaren rheologischen Eigenschaften und konstantem Molekulargewicht herzustellen und gleichzeitig die Allophanatbildung zu unterdrücken, wird nach Angaben der
DE-AS 23 23 393 (GB 1 438 145) dem Reaktionsgemisch ein
Kettenabbruchmittel in Form eines sekundären Alkohols zugesetzt. Man erreicht dadurch zwar eine geringere, aber
für viele Anwendungsgebiete noch zu große Streubreite der
Schmelzeviskositätswerte.

Das gleiche gilt auch für die Verwendung von einwertigen
Alkoholen, die in diesem Zusammenhang als Kettenabbrecher
bezeichnet werden und u.a. in den deutschen Offenlegungsschriften 27 08 819 (US 4 098 772) 27 08 820 (US 4 080 314)
und 27 08 821 (US 4 083 815) sowie den US-Patentschriften
3 350 361, 3 384 623, 3 425 973, 3 483 167, 3 761 439,
3 823 111 und 3 718 622 beschrieben werden.

Thermoplastische Polyurethan-Elastomere mit verbesserter Fließfähigkeit werden gemäß DE-OS 24 18 075 erhalten, wenn man pro Mol kettenverlängernde Diole 0,003 bis 0,08 Mol eines monofunktionellen Kettenabbrechers der Formel ROH, R'NH2 oder R'R'"NH einsetzt und die Produkte nach dem Prepolymerverfahren herstellt. Dieses Verfahren weist ebenfalls gewisse Mängel auf, da die Viskositätssenkung nur in einem relativ engen Gesamtverhältnis von NCO/(OH+NH)-Gruppen eintritt.

Die US-PS 3 310 533 beschreibt ein Verfahren, bei dem die Polyadditionsreaktion durch Ausgießen und rasches Abkühlen des Reaktionsgemisches abgestoppt wird. Aber auch diese Methode ist ungeeignet Polyurethan-Elastomere mit

BASF Aktiengesellschaft

--3 --k **0. Z.** 0050/035351

definiertem Molekulargewicht herzustellen, da die Polyadditionsprodukte noch reaktive NCO-Gruppen aufweisen, die bei der Lagerung unter Molekulargewichtsvergrößerung abreagieren.

Die Aminolyse von Allophanat-, Urethan- und Estergruppen ist ebenfalls bekannt. So beschreiben die US-Patentschriften 4 146 699 und 4 156 768 Verfahren zur Molekularge- wichtsverminderung von Polyurethanen, wobei man primäre oder sekundäre Amine in festes Polyurethan-Granulat eindiffundieren läßt und danach bei Temperaturen unter 120°C die Aminolyse durchführt. Da hierfür Diffusionszeiten von mehreren Tagen und Temperzeiten von etwa 20 Stunden benötigt werden, ist das Verfahren nicht nur technisch schwer realisierbar, sondern kostspielig. Es werden zwar geringere, aber in Abhängigkeit von der eindiffundierten Aminmenge nur weit streuende Viskositätswerte erzielt.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand darin, handelsübliche thermoplastisch verarbeitbare Polyurethan-Elastomere mit Molekulargewichten größer als 30 000 durch ein geeignetes Verfahren, gegebenenfalls mit Hilfe von Zusätzen so zu modifizieren, daß die Fließfähigkeit verbessert wird.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß sich die Schmelzeviskosität eines Polyurethan-Elastomeren auf definierte Werte erniedrigen und dadurch die Fließfähigkeit verbessern läßt, wenn man hochmolekulare Polyurethan-Elastomere bei erhöhten Temperaturen unter Einwirkung von Scherkräften mit Alkoholen und/oder Aminen behandelt.

30

BASF Aktienges Uschaft

-4-

O. Z. 0050/035351

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Verfahren zur Verbesserung der Fließfähigkeit von Polyurethan-Elastomeren, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man thermoplastisch verarbeitbare Polyurethan-Elastomere mit Molekulargewichten von 30 000 bis ungefähr 500 000 oder darüber bei Temperaturen von 150 bis 230 c und Schergeschwindigkeiten von 10 bis 2000 sek 0,1 bis 20 Minuten lang mit Alkoholen, Mono- und/oder Diaminen behandelt.

- Handelsübliche thermoplastisch verarbeitbare Polyurethan-Elastomere, deren Fließfähigkeit mit dem erfindungsgemäßen Verfahren verbessert werden kann, besitzen Molekulargewichte von ungefähr 30 000 bis 500 000 und darüber, vorzugsweise von 60 000 bis 130 000 und werden hergestellt
 durch Umsetzung von Polyolen mit Molekulargewichten über
 400, organischen Diisocyanaten und Kettenverlängerungsmitteln mit Molekulargewichten unter 500 in Gegenwart von
 Katalysatoren und gegebenenfalls Hilfsmitteln und Zusatzstoffen.
- Als Polyole mit Molekulargewichten über 400 eignen sich vorzugsweise Polyetherole und insbesondere Polyesterole.

 In Betracht kommen jedoch auch andere hydroxylgruppenhaltige Polymere, beispielsweise Polyesteramide, Polyacetale, Polycarbonate sowie Schwefel enthaltende Polykondensate. Die Polyole müssen zumindest überwiegend linear, d.h. im Sinne der Isocyanatreaktion difunktionell aufgebaut sein. Die genannte Polyole können als Einzelkomponenten oder in Form von Mischungen zur Anwendung kommen.
- Geeignete Polyetherole können dadurch hergestellt werden, daß man ein oder mehrere Alkylenoxide mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylenrest mit einem Startermolekül, das mehrere aktive Wasserstoffatome gebunden enthält, umsetzt.

30

-5-

Als Alkylenoxide seien z.B. genannt Ethylenoxid, 1,2-Propylenoxid, Epichlorhydrin und 1,2- und 2,3-Butylenoxid. Vorzugsweise Anwendung finden Ethylenoxid und Mischungen aus Propylenoxid und Ethylenoxid. Die Alkylenoxide können einzeln, alternierend nacheinander oder als Mischungen verwendet werden. Als Startermoleküle kommen beispielsweise in Betracht: Wasser, Aminoalkohole, wie N-Alkyl-diethanol, beispielsweise N-Methyl-diethanolamin und Diole, wie Ethylenglykol, 1,3--Propylenglykol, Butandiol-1,4 und Hexandiol-1,6. Gegebenenfalls können auch Mischungen von Startermolekülen eingesetzt werden. Geeignete Polyetherole sind ferner die hydroxylgruppenhaltigen Polymerisationsprodukte des Tetrahydrofurans.

Vorzugsweise verwendet werden hydroxylgruppenhaltige
Polytetrahydrofurane und Polyetherole aus Propylenoxid
und Ethylenoxid, in denen mehr als 50 %, vorzugsweise
60 bis 80 % der OH-Gruppen primäre Hydroxylgruppen sind
und bei denen zumindest ein Teil des Ethylenoxids als endständiger Block angeordnet ist.

Solche Polyetherole können erhalten werden , indem man z.B. an das Startermolekül zunächst das Propylenoxid und daran anschließend das Ethylenoxid polymerisiert oder zunächst das gesamte Propylenoxid im Gemisch mit einem

Teil des Ethylenoxids copolymerisiert und den Rest des Ethylenoxids anschließend anpolymerisiert oder schrittweise zunächst einen Teil des Ethylenoxids, dann das gesamte Propylenoxid und dann den Rest des Ethylenoxids auf

das Startermolekül aufpolymerisiert.

Die im wesentlichen linearen Polyetherole besitzen Molekulargewichte von 400 bis 8000, vorzugsweise 600 bis 6000 und insbesondere 800 bis 3000. Sie können sowohl einzeln als auch in Form von Mischungen untereinander zur Anwendung kommen. -6-

0. Z. 0050/035351

Geeignete Polyesterole können beispielsweise aus Dicarbonsäuren mit 2 bis 12 Kohlenstoffatomen und mehrwertigen Alkoholen hergestellt werden. Als Dicarbonsäuren kommen beispielsweise aliphatische Dicarbonsäuren, wie Bernsteinsäure, Glutarsäure, Pimelinsäure, Korksäure, Azelainsäure, Sebacinsaure, Dodecansaure und vorzugsweise Adipinsaure in Betracht. Die Dicarbonsäuren können einzeln oder als Gemische verwendet werden. Zur Herstellung der Polyesterole kann es gegebenenfalls vorteilhaft sein, anstelle der Carbonsäuren die entsprechenden Carbonsäurederivate, wie Carbonsäureester mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkoholrest, Carbonsäureanhydride oder Carbonsäurechloride zu verwenden. Beispiele für die mehrwertige Alkohole sind Glykole mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise 2 bis 6 Kohlenstoffatomen, wie Ethylenglykol, Diethylenglykol, Butandiol-1,4, Pentandiol-1,5, Hexandiol-1,6, Decandiol-1,10, 2,2-Dimethylpropandiol-1,3, Propandiol-1,3 und Dipropylenglykol. Je nach den gewünschten Eigenschaften können die mehrwertigen Alkohole allein oder gegebenenfalls in Mischungen untereinander verwendet werden. Geeignet sind ferner Ester der Kohlensäure mit den genannten Diolen, insbesondere solchen mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, wie Butandiol-1,4 und/oder Hexandiol-1,6, Kondensationsprodukte von W-Hydroxycarbonsäuren, beispielsweise w-Hydroxycapronsäure und vorzugsweise Polymerisations-25 produkten von Lactonen, beispielsweise gegebenenfalls substituierten ξ -Caprolactonen.

Als Polyesterole vorzugsweise verwendet werden Ethandiol-polyadipate, 1,4-Butandiol-polyadipate, Ethandiol-butandiol-polyadipate, 1,6-Hexandiol-neopentylglykol-polyadipate, 1,6-Hexandiol-1,4-Butandiol-polyadipate und Polycaprolactone.

35

0. Z. 0050/035351

Die Polyesterole besitzen Molekulargewichte von 500 bis 6000, vorzugsweise von 800 bis 3000.

Hydroxylgruppen enthaltende Polyesteramide werden erhalten durch Polykondensation der obengenannten aliphatischen Dicarbonsäuren mit Alkanolaminen, wie z.B. Ethanolamin, oder mit Mischungen aus Glykolen und aliphatischen Diaminen mit 2 bis 6 C-Atomen, wie z.B. Ethylendiamin, 1,4-Butylendiamin oder 1,6-Hexamethylendiamin.

Geeignet sind ferner Polyacetale, wie Polyoxymethylene und vor allem wasserunlösliche Formale, die z.B. durch Polymerisation cyclischer Acetale, wie Trioxan oder aus Glykolen, wie z.B. Diethylenglykol, Triethylenglykol, 1,6-Hexamethylenglykol oder 4,4'-Dioxethoxy-diphenyl-propan-2,2 und Formaldehyd hergestellt werden.

Als Hydroxylgruppen aufweisende Polycarbonate kommen Polykondensationsprodukte aus Diarylcarbonaten, wie z.B. Diphenylcarbonat und Diolen, wie z.B. Propandiol-1,3, Butandiol-1,4, Hexandiol-1,6, Diethylenglykol, Triethylenglykol und Tetraethylenglykol oder Diolmischungen in Betracht.

Als Schwefel enthaltende Polykondensate seien beispielhaft
genannt: Kondensationsprodukte von Thiodiglykol mit sich
selbst oder mit anderen Monomeren wie z.B. Glykolen, Dicarbonsäuren, Formaldehyd, Aminocarbonsäuren oder Aminoalkoholen. Je nach den mitverwendeten Comonomeren handelt
es sich bei den Polykondensaten um beispielsweise Polythiomischether, Polythioetherester oder Polythioetheresteramide.

Zur Herstellung der Polyurethan-Elastomeren eignen sich die an sich bekannten organischen Polyisocanate. In Betracht kommen beispielsweise aliphatische, araliphatische und

O.Z. 0050/035351

.9-

vorzugsweise cycloaliphatische und aromatische Diisocyanate. Im einzelnen seien beispielhaft genannt: aliphatische Diisocyanate wie Ethylendiisocyanat, Propylen-1,2-diisocyanat, 1,4-Butylendiisocyanat, 1,8-Octamethylendiisocyanat und vorzugsweise 1,6-Hexamethylendiisocyanat; araliphatische Diisocyanate wie 1,3- und 1,4-Xylylendiisocyanat, cycloaliphatische Diisocyanate, wie 1,2-, 1,3- und 1,4-Cyclohexylen-diisocyanat, 1,4'-Dicyclohexylmethan-diisocyanat, Hexahydrotolylen-2,4- und 2,6-diisocyanat und Mischungen dieser beiden Isomeren und 1-Isocyanato-3,3,5-trimethyl-5-isocyanato-methylcyclohexan und aromatische Diisocyanate wie m-Phenylendiisocyanat, 2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat sowie deren Gemische, 2,2'-, 2,4'-, 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat sowie deren Gemische und Naphthalin-1,5-diisocyanat.

Als Kettenverlängerungsmittel mit Molekulargewichten unter 500 kommen beispielsweise die oben bei der Polyesterolherstellung genannten Glykol in Betracht. Bevorzugt verwendet werden Ethylenglykol, Butandiol-1,4, Pentandiol-1,5, Hexandiol-1,6 und Hydrochinon-\$-dihydroxyethylether. Gegebenenfalls kann es auch zweckmäßig sein, Glykole einzusetzen, deren Kohlenwasserstoffkette Sauerstoff- oder Schwefelatome als Brückenglieder gebunden enthält, wie z.B. Di- oder Triethylenglykol und Thiodiglykol. Zugegen sein können gegebenenfalls ferner Kettenverlängerungsmittel mit sekundären Hydroxylgruppen.

Zur Herstellung der Polyurethan-Elastomeren können Katalysatoren eingesetzt werden, die die Reaktion zwischen den
NCO-Gruppen der Polyisocyanate und den Zerewitinoff aktiven
Wasserstoffatomen der Polyole und gegebenenfalls Kettenverlängerungsmitteln beschleunigen. Beispielhaft genannt
seien die nach dem Stand der Technik bekannten tertiären
35 Amine, wie z.B. Triethylamin, Dimethylcyclohexylamin,

O.Z. 0050/035351

BASF Aktiengesellschaft

- 15 -

- 10-

N-Methylmorpholin, N,N'-Dimethyl-piperazin, Diazabicyclo--(2,2,2)-octan und ähnliche sowie organische Metallverbindungen wie Titansäureester, Eisenverbindungen, Zinnverbindungen, z.B. Zinndiacetat, Zinndioctoat, Zinndilaurat oder die Zinndialkylsalze aliphatischer Carbonsäuren wie Dibutylzinndiacetat, Dibutylzinndilaurat oder ähnliche. Die Katalysatoren werden üblicherweise in Mengen von 0,001 bis 0,1 Gew.-Teilen pro 100 Gew.-Teilen Polyol eingesetzt, gegebenenfalls kann jedoch auch auf den Zusatz von Katalysatoren ganz verzichtet werden.

Selbstverständlich können zur Herstellung der Polyurethan-Elastomeren auch Hilfsmittel und Zusatzstoffe mitverwendet werden. Beispielhaft genannt seien Hydrolyseschutzmittel, Stabilisatoren gegen Licht, Hitze oder Verfärbungen, Antioxidantien, Farbstoffe, Farbpigmente anorganische und organische Füllstoffe.

Zur Herstellung der Polyurethan-Elastomeren werden die
Mengenverhältnisse der Reaktanten so gewählt, daß das Molverhältnis zwischen Polyisocyanat und der Summe aus Polyol und gegebenenfalls Kettenverlängerungsmittel zwischen
0,9 und 1,1, vorzugsweise zwischen 0,95 und 1,05 liegt.

Die erhaltenen Polyurethan-Elastomeren, die Molekulargewichte von ungefähr 30 000 bis ungefähr 500 000 und darüber,
vorzugsweise von 60 000 bis 130 000 besitzen, werden nach
dem erfindungsgemäßen Verfahren zur Verbesserung der Fließfähigkeit mit Alkoholen, Mono- und/oder Diaminen behandelt.
Eine starke Verbesserung der Fließfähigkeit wird insbesondere
durch den Zusatz von Monoaminen erzielt, so daß diese Verbindungen vorzugsweise Anwendung finden. Durch die Difunktionalität und die damit verbundene Vernetzung der Polyurethan-Elastomere, wird bei Verwendung von Diaminen die

10

15

- 20 -

0. Z. 0050/035351

Fließfähigkeit weniger stark verbessert. Aufgrund der geringeren Reaktivität von Alkoholen ist auch hier die Fließfähigkeitsverbesserung geringer als bei Monoaminen. Je nach Wirksamkeitsgrad werden die Alkohole, Mono- und/oder Diamine in Mengen von 0,01 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 1 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht des Polyurethan-Elastomeren, bei der thermoplastischen Verarbeitung zugesetzt.

Als Alkohole im Sinne der Erfindung sind geradkettige oder verzweigtkettige Alkanole mit 1 bis 30, vorzugsweise 10 bis 18 Kohlenstoffatomen zu verstehen, die gegebenenfalls noch sekundäre Hydroxylgruppen oder Heteroatome, wie Schwefel oder Sauerstoff als Brückenglieder gebunden enthalten können. Vorzugsweise verwendet werden Alkohole mit Siedepunkten über 240°C. Niedersiedende Alkohole werden dem Polyurethan-Elastomeren zweckmäßigerweise unter erhöhtem Druck in der Verarbeitungsmaschine einverleibt. Als Alkohole seien beispielhaft genannt: Methanol, n-Propanol, n-Hexanol, n-Octanol, n-Nonanol, n-Decanol, n-Dodecanol, n-Octadecanol, Glycerinmonostearat und Ethylenglycolmonomethylether. Vorzugsweise verwendet werden n-Dodecanol und n-Octadecanol.

Geeignete Mono- und Diamine besitzen die Formeln R-NH₂,
RR'-NH und H₂N-R"-NH₂ in denen bédeuten: R und R' gleiche
oder verschiedene, lineare oder verzweigte, gegebenenfalls
noch Sauerstoff und/oder Schwefel als Heteroatome enthaltende Alkylreste mit 1 bis 30, vorzugsweise 10 bis 18 Kohlenstoffatomen oder Acrylreste mit 6 bis 15 Kohlenstoffatomen
und R"-Alkylengruppen mit 2 bis 30, vorzugsweise 2 bis 10
Kohlenstoffatomen oder Cycloalkylreste mit 6 bis 15 Kohlenstoffatomen, Im einzelnen seien beispielhaft genannt Monoamine, wie Butylamin, Dibutylamin, Hexylamin, n-Ethylhexylamin, Decylamin, Octadecylamin, N-Methyloctadecylamin und
Diamine, wie Hexamethylendiamin, 4,4'-Diaminodicyclohexyl-

O. 2. 0050/035351

Tmethan und 3,3'-Dimethyl-4,4-diaminodicyclohexylmethan. Vorzugsweise verwendet werden Octadecylamin und 3,3'-Dimethyl--4,4'-diamino-dicyclohexylmethan.

- Entsprechend den Alkoholen werden bevorzugt Mono- und/oder Diamine mit Siedepunkten über 240°C eingesetzt. Bei Verwendung von niedrigsiedenden Mono- und/oder Diaminen wird ebenfalls gegebenenfalls unter erhöhtem Druck gearbeitet.
- Die Alkohole, Mono- und/oder Diamine können zunächst auf das 10 Polyurethan-Elastomergranulat aufgetrommelt oder unmittelbar bei der Verarbeitung in der Verarbeitungsmaschine zudosiert werden. Die Verweilzeiten in den Verarbeitungsmaschinen betragen 0,1 bis 20 Minuten, vorzugsweise 0,5 bis 10 Minuten bei Verarbeitungstemperaturen von 150 bis 230°C, vorzugs-15 weise 190 bis 210°C und Schergeschwindigkeiten von 10 bis 2000 sek-1, vorzugsweise von 10 bis 300 sek-1. Gebräuchliche Verarbeitungsmaschinen sind beispielsweise Kneter oder Extruder. Die Erniedrigung der Schmelzeviskosität und Verbesserung der Fließfähigkeit kann durchgeführt werden 20 bei der Konfektionierung des Polyurethan-Elastomeren oder bei der Verarbeitung des Polyurethan-Elastomergranulates zu Formkörpern, d.h. beim Spritzgießen, Extrudieren, Schlauchfolienblasen, Hohlkörperblasen, Kalandrieren u.s.w.
- Die erfindungsgemäß hergestellten thermoplastischen Polyurethan-Elastomere können in Form von Lösungen auch als Beschichtungsmittel Anwendung finden.

30 Beispiel 1

Ein Polyesterpolyurethan-Elastomer, bestehend aus einem Butandiol-Hexandiol-Polyadipat, Butandiol-1,4 und 4,4'-Di-phenylmethan-diisocyanat wird auf einem Buss-Ko-Kneter PR 46 bei 190°C Massetemperatur, einer Schergeschwindigkeit von

- TZ ·

O.Z. 0050/035351

-13-

55 s⁻¹ und einer Verweilzeit im Kneter von 2,5 Minuten konfektioniert. Die Schmelzeviskosität der Probe betrug 4500 Pas bei 190°C Meßtemperatur und einer Schergeschwindigkeit von 55 s⁻¹.

5

Das obengenannte Polyester-polyurethan-Elastomer wurde nach Zugabe von 0,5 Gew.-% Octadecanol, bezogen auf das Elastomer, unter den gleichen Reaktionsbedingungen extrudiert. Die Schmelzeviskosität betrug 3400 Pas bei 190°C.

Beispiele 2 bis 6

Verfährt man analog den Angaben des Beispiels 1a, variiert jedoch die Art und Menge des Alkohols, Mono- oder Diamins, so erhält man die in der folgenden Tabelle genannten Schmelzeviskositäten.

•	Beispiele	Alkohol, Mono- oder	Diamitie	Schmerze-
20		Art	Menge	viskosität
•			Gew%	Pas bei 190 ⁰
				und 55 s
			•	
25	2	Octadecanol	1,0	2700
	3	Octadecylamin	0,3	3400
	4	* II	1,0	1700
30	5	3,3'-Dimethyl-4,4'- diaminodicyclohexyl methan		2600
	6	II .	0,6	1600

BASF Aktiengesellschaft

- 23 -

O.Z. 0050/035351

- 14-

Beispiel 7

Ein Polyesterpolyurethan-Elastomer, hergestellt aus einem Butandiol-Hexandiol-Polyadipat, Butandiol-1,4 und 4,4'-Diphenylmethan-diisocyanat mit einer Schmelzeviskosität von 2400 Pas bei 190°C Meßtemperatur und einer Schergeschwindigkeit von 55 s⁻¹ wird analog den Angaben von Beispiel 1a mit 0,5 Gew.-% Hexamethylendiamin konfektioniert. Die Schmelzeviskosität betrug 2000 Pas bei 190°C und 55 s⁻¹.

10

15

20

25

30

35

Ma

THIS PAGE BLANK (USPTO)